

平成 21 年度第 3 回 山陰労災病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2009 年 6 月 9 日（火）17:00～18:00
開催場所	山陰労災病院 3 階大会議室
出席委員名	古城治彦、谷田理、岸本英彰、渡邊義久、長谷川純一、池本ちひろ、金氏武文、上羽俊彦、岡本勝、前田正規
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	【審議事項】 議題① 大正富山医薬品株式会社の依頼によるゾシン静注用 4.5 の使用成績調査 ・使用成績調査実施要綱等提出された資料に基づき、製造販売後調査実施の妥当性について審議した。 審議結果：承認 議題② 武田薬品工業株式会社の依頼による非ステロイド性抗炎症薬長期投与患者を対象とした AG-1749 の第Ⅲ相試験 ・治験実施計画書別紙 1 及び別紙 2 の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認 議題③ 武田薬品工業株式会社の依頼による非ステロイド性抗炎症薬長期投与患者を対象とした AG-1749 の第Ⅲ相長期安全性試験 ・治験実施計画書別紙 1 及び別紙 2 の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認 議題④ 大日本住友製薬株式会社の依頼による肝硬変患者を対象とした HLBI の第Ⅲ相試験 ・治験実施計画書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認 議題⑤ 大塚製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 併用時の第Ⅱ/Ⅲ相試験 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認 議題⑥ 大塚製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 併用時の第Ⅲ相長期安全性試験 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認 議題⑦ 大塚製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 非併用時の第Ⅱ/Ⅲ相試験 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認

	議題⑧ 大塚製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 非併用時の第Ⅲ相長期安全性試験 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認 議題⑨ 第一三共株式会社の依頼による人工股関節全置換術施行患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験 ・治験協力者の追加について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・治験実施計画書別紙 1 及び別紙 2 の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認 議題⑩ 中外製薬株式会社の依頼によるエボジン注の特定使用成績調査 ・特定使用成績調査の契約内容の変更（報告書の追加）について、引き続き製造販売後調査を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認 【報告事項】 議題① 味の素ファルマ株式会社の依頼によるリーバクト顆粒の特定使用成績調査 ・臨床研究コーディネーターの要請 議題② ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるバラクルード錠 0.5 の使用成績調査 ・臨床研究コーディネーターの要請
その他	議題① 平成 21 年度第 2 回治験審査委員会（2009 年 5 月 12 日開催）分の会議の記録の概要について ・内容が確認され、当院ホームページに公表することが了承された。